This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PAT-NO:

JP405310526A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 05310526 A

TITLE:

CELL DIFFERENTIATION

PROMOTOR

PUBN-DATE:

November 22, 1993

INVENTOR-INFORMATION:

NAME
SAKAI, TATSU
TANAKA, TOMOHIDE
SATOU, KANA
MORITA, YUTAKA
HIBI, TAKASHI
TANABE, YOSHIO
OSAWA, SHIGEMITSU

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

EISAI CO LTD

N/A

APPL-NO: JP04141046

APPL-DATE: May 7, 1992

INT-CL (IPC): A61K007/00, A61K007/06, A61K007/48, A61K031/19, A61K031/215

ABSTRACT:

PURPOSE: To provide a composition capable of promoting hair growth and hair restoration and preventing skin aging and smoothening wrinkles by promoting cell differentiation.

CONSTITUTION: The cell differentiation promotor contains ferulic acid esters represented by ferulic acid or γ-oryzanol. When the composition according to the present invention containing ferulic acid or γ-oryzanol which have been used as components for general

pharmaceutical preparations and cosmetics is applied in the forms of ointment, cream or lotion, hair growth and hair restoration are accelerated, skin ageing are prevented and wrinkles are smoothened without any adverse effect on living bodies.

COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

DERWENT-ACC-NO: 1993-410754

DERWENT-WEEK: 199351

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

Cell differentiation accelerator -

contains ferulic acid

(ester), useful for hair tonic and skin

care prods.

PATENT-ASSIGNEE: EISAI CO LTD[EISA]

PRIORITY-DATA: 1992JP-0141046 (May 7, 1992)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE PAGES

MAIN-IPC

JP 05310526 A

November 22, 1993

N/A

014

A61K 007/00

APPLICATION-DATA:

PUB-NO

APPL-DESCRIPTOR

APPL-NO APPL-DATE
JP 05310526A N/A
1992JP-0141046 May 7, 1992

INT-CL (IPC): A61K007/06, A61K007/48, A61K031/19, A61K031/215

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 05310526A

BASIC-ABSTRACT:

Cell differentiation accelerator contains ferulic acid and/or ferulic acid ester. Pref. ferulic acid ester is gamma-oryzanol.

USE/ADVANTAGE - The drug is used as hair tonic and for prevention of skin ageing and wrinkling (claimed).

In an example, 1% cream comprised 1.0 wt.% of ferulic acid, 10.0 wt.% of squalene, 7.0 wt.% of isopropyl myristate, 1/0 wt.% of befenyl alcohol, 5.5 wt.% of cetostearyl alcohol, 2.0 wt.% of monostearin, 0.05 wt.% of

d-alpha-tocopherol, 2.0 wt.% of POE (20) sorbitan monostearic acid, 0.1 wt.% of xanthane gum, 2.0 wt.% of 1,3-butyleneglycol, 3.0 wt.% of glycerin, 5.0 wt.% of sorbitol, 0.2 wt.% of paraben, appropriate amt. of pH adjusting agent and distilled water (totally 100 wt.%).

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

DERWENT-CLASS: B05 D21 E19

CPI-CODES: B01-D02; B10-C03; B12-A07; B12-G04A; B12-L05; D08-B03; D08-B09A; E10-C04B; E10-E02C;

----- KWIC -----

Document Identifier - DID (1): JP 05310526 A

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-310526

(43)公開日 平成5年(1993)11月22日

(51)Int.Cl. ⁵ A 6 1 K	7/00 7/06 7/48	· 識別記号 C W	庁内整理番号 9165-4C 9165-4C 8615-4C 9051-4C	FΙ	技術表示箇所
	31/19	ADS	8413-4C		· 李子杰。\$17(8), (1)
				番鱼萌水 木萌水	末 請求項の数7(全 14 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	;	特顧平4-141046		(71)出願人	000000217
					エーザイ株式会社
(22)出願日		平成 4年(1992) 5月	17日	•	東京都文京区小石川4丁目6番10号
				(72)発明者	酒井 達
					埼玉県本庄市北掘450-247
			•	(72)発明者	田中 智英
			•		埼玉県本庄市駅南2-8エトワール本庄
	'				704
				(72)発明者	佐藤 加名
					埼玉県児玉児玉町八幡山392-6
				(72)発明者	森田 豊
					埼玉県本庄市北掘510-59
					最終頁に続く

(54)【発明の名称】 細胞分化促進剤

(57)【要約】

【目的】細胞分化を促進することにより、育毛、発毛、 皮膚の老化防止とシワを防止・治療する組成物を提供す る。

【構成】フェルラ酸またはアーオリザノールに代表されるフェルラ酸エステル類を含有する細胞分化促進剤。一般の製剤、化粧品原料として用いられているフェルラ酸、アーオリザノールを使用した本発明にかかる組成物を、軟膏もしくはクリーム、ローションとして外用に供すると、生体に障害を引き起こすこと無く、育毛、発毛を促進し、皮膚の老化を防止し、シワを目立たなくする。

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

【特許請求の範囲】

【請求項1】フェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルを含有する細胞分化促進剤。

【請求項2】フェルラ酸エステルがケーオリザノールである請求項1記載の細胞分化促進剤。

【請求項3】フェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルを含有する育毛・発毛剤。

【請求項4】フェルラ酸エステルがケーオリザノールである請求項3記載の育毛・発毛剤。

【請求項5】フェルラ酸および/またはフェルラ酸エス 10 テルを含有する皮膚老化防止剤。

【請求項6】シワ防止・治療剤である請求項5記載の皮膚老化防止剤。

【請求項7】フェルラ酸エステルがケーオリザノールである、請求項5または6記載の皮膚老化防止剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、細胞分化促進剤に関する。具体的には、育毛、発毛、皮膚の老化防止、シワ防止・治療など細胞分化促進を目的とする製剤に関する。 【0002】

【従来の技術】従来、数多くの素材が育毛剤として利用されている。この基本的考え方を分類すると血行促進、細胞賦活、皮脂腺抑制、抗男性ホルモン、殺菌、保湿、栄養補給などである。一方、皮膚の老化防止、シワ防止・治療のためには同様に細胞賦活、保湿、栄養補給の点から、対処が図られている。

【0003】これらのうち、細胞分化促進に由来する育 毛剤としては、例えばヒト毛包細胞培養系で細胞分化促 進作用を有する活性型ビタミンD®等が、またシワ防止 30 ・治療剤としては、例えばミトコンドリア・エネルギー 代謝賦活系作用を有するケーアミノ酪酸等が使用されて いる。 *

【0011】上記(II)において、Rはエステルを形成しうる基であればいかなる基でもよい。本発明で用いる最も代表的なフェルラ酸エステルとしては、r-オリザノールを挙げることができる。r-オリザノールは、カンペステロール(Campesterol)、スティグマステロール(Stigmasterol)、 β -シトステロール(β -Sitosterol) などのステロールのフェルラ酸エステルと、シクロアルタノール(Cycloartanol)、シクロアルテノール※50

* [0004]

【本発明が解決しようとする問題点】しかしながら上述の如き従来の育毛剤では、脱毛の予防措置にとどまるものが多く、またシワ防止・治療剤でも十分な効果を発揮するものはない。

[0005]

【課題を解決するための手段】このような実情に鑑み、本発明者らは、単なる脱毛予防や、不十分なシワ治療効果にとどまらず、積極的な発毛あるいは皮膚シワ防止治療効果が期待できる有効成分について、細胞賦活作用の面から長年鋭意検討を重ねてきた。その結果細胞分化促進作用を有するフェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルが所期の目的を達成できることを見出し、本発明を完成した。

【0006】すなわち本発明は、育毛、発毛、皮膚の老化防止、シワ防止・治療などに有効な細胞分化促進剤を目的とするものである。

【0007】具体的には、フェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルを含有する細胞分化促進剤、これらを 20 含有することを特徴とする育毛、発毛剤、さらに皮膚の 老化防止、シワ防止・治療剤に関するものである。

【0008】さらに詳しくは、フェルラ酸および、またはフェルラ酸エステルを含有し、さらに製薬上、または化粧品用として許容される賦形剤を混合して、液剤、クリーム剤とした、育毛剤、皮膚の老化防止剤、シワ防止・治療剤である。本発明におけるフェルラ酸(I)あるいはフェルラ酸エステル(II)は、製薬、食品、化粧品原料として入手できる。

【0009】本発明に用いるフェルラ酸およびフェルラ酸エステルは、次に示す化学構造式(I)、(II)でそれぞれ表される。

[0010]

(II)

% (Cycloartenol)、24-メチレンシクロアルタノール(24-Methyleneartanol)、シクロブラノール(Cyclobra nol)などのトリテルペンアルコールのフェルラ酸エステルなどの混合物であり、米ふすま、トウモロコシ、小麦油などから抽出されるものである。種々の γ -オリザノールが存在するが、本発明においてはいかなる γ -オリザノールでも使用することができる。

【0012】 ァーオリザノール以外のエステルとして

3

は、例えばRがアルキル基であるエステルを挙げることができる。アルキル基の炭素数としては特に限定されないが、メチル、エチル、n-プロピルなどのアルキル基でもよい。

【0013】フェルラ酸、あるいはフェルラ酸エステルの使用量は、製剤の形態により一概には言えないが、通常0.1~10重量%であり、好ましくは0.5~5重量%であり、さらに好ましくは0.5~2重量%である。

【0014】本発明の剤型は特に限定されないが、一般 10 には外用製剤とすることが望ましく、クリーム、軟膏、ローション、乳液、貼付剤など、所望の形状とすることができる。これら製剤の基剤原料としては、化粧品、医薬部外品、医薬品等に通常使用される各種原料を用いることが可能である。かかる外用剤を製造するには常法により製造することができる。

【0015】たとえば、スクワラン等の油相と高級アルコールを加温して油相とし、別に、フェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルと、グリセリン、パラベン、緩衝剤等を精製水に加温溶解して水相とする。この油相を水相に撹拌しながら添加し、高速乳化機を用いて乳化し、引き続き撹拌しながら室温に冷却してフェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルを含有したクリーム剤を得ることができる。

【0016】使用できる基剤原料としては動植物油、鉱物油、エステル油、ワックス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水などの公知の原料が挙げられる。さらに必要に応じ、pH調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防黴 30剤、着色料、香料などを添加することができる。また、他の育毛作用や美肌作用を有する有効成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤等の成分を配合することもできる。本発明による美白外用剤は、化粧品として使用される他、医薬品としても使用することができる。

[0017]

【作 用】本発明による育毛、皮膚の老化防止、シワ防止・治療剤は、毛根内または上皮の未分化細胞において、この細胞分化を促進し、育毛、発毛を促し、皮膚の 40

シウを防止・改善する。

【0018】本発明に用いられるフェルラ酸、あるいはフェルラ酸エステルの作用機序は、ヒト正常線維芽細胞を用いた以下の実験例により、細胞分化促進作用に基づくことが確認された。

4

[0019]

【0020】一方、実際に細胞賦活系の素材として使われているプラセンタおよびケーアミノ酪酸につき同様の実験を行ったところ、プラセンタについては、培地中への1%添加によりMTTのミトコンドリア内取り込みは115%と上昇し、本実験系の妥当性と、フェルラ酸の活性の増加を確認した。また、ケーアミノ酪酸については、培地中へ0.01%添加した培養系ではコントロール培養細胞と比べ、MTT取り込み量に有意な差は認められなかった。

) 【0021】また、後述のヒト使用試験において、アーオリザノールがフェルラ酸に準じる効果を示したのは、 生体の上皮細胞に含まれるエステラーゼにより、アーオリザノールが加水分解を受け、フェルラ酸を遊離するためと考えられる。

[0022]

【実施例】以下に本発明を実施例を挙げて具体的に説明 するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1 1%フェルラ酸含有クリーム <処方>

10 【表1】

5

<u> </u>	<u> </u>
原料	配合量(重量%)
1) フェルラ酸	1.0
2) スクワラン	10.0
3) ミリスチン酸イソプロピル	7.0
4) ベヘニルアルコール	1.0
5) セトステアリルアルコール	5.5
6) モノステアリン	2.0
7) d - α - トコフェロール	0.05
8) POE(20)モノステアリン酸ソルビタン	2.0
9) キサンタンガム	0.1
10) 1、3-ブチレングリコール	2.0
11) グリセリン	3.0
12) ソルビトール	5.0
13) パラベン	0.2
14) p H 調整剤	適量
15) 稍製水	加えて 100.0
	l

<製法>原料2~8を秤取し、80~90℃に加温溶解し、油相とする。原料9、10を混和し、原料11~13、15を加え、80~90℃に加温、撹拌、溶解し、水相とする。水相に原料1、14を加え、撹拌下、油相を水相に添加し、ホモミキサーを用いて乳化後、撹拌しながら室温まで冷却し、フェルラ酸を1%含有するクリ*

*ーム剤を得た。

【0023】実施例2 1%ャーオリザノール含有クリ

ーム

<処方>

【表2】

原料	配合量(重量%)
1) アーオリザノール	1.0
1 2) スクワラン	10.0
3) ミリスチン酸イソプロビル	7.0
4) ベヘニルアルコール	1.0
5) セトステアリルアルコール	5.5
6) モノステアリン	2.0
7) d - α - トコフェロール	0.05
8) POE(20)モノステアリン酸ソルビタン	2.0
9) キサンタンガム	0.1
10) 1、3-ブチレングリコール	2.0
11) グリセリン	3.0
12) ソルビトール	5.0
13) パラベン	0.2
14) 精製水	加えて 100.0

<製法>原料1~8を秤取し、80~90℃に加温溶解し、油相とする。原料9、10を混和し、原料11~14を加え、80~90℃に加温、撹拌、溶解し、水相とする。撹拌下、油相を水相に添加し、ホモミキサーを用いて乳化後、撹拌しながら室温まで冷却し、アーオリザ※

※ノールを1%含有するクリーム剤を得た。

【0024】[比較例1]

比較例1 クリーム

<処方>

【表3】

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

原 料 1) スクワラン 2) ミリスチン酸イソプロピル 3) ベヘニルアルコール 4) セトステアリルアルコール 5.5 5) モノステアリン 6) d-α-トコフェロール 7) POE(20) モノステアリン酸ソルピタン 8) キサンタンガム 9) 1、3-ブチレングリコール 10) グリセリン 11) ソルピトール 12) パラペン tn まて 100.0	7	
1) スクワラン 2) ミリスチン酸イソプロピル 3) ベヘニルアルコール 4) セトステアリルアルコール 5.5 モノステアリン 6) d-α-トコフェロール 7) POE(20) モノステアリン酸ソルピタン 8) キサンタンガム 9) 1、3-ブチレングリコール 10) グリセリン 11) ソルピトール 12) パラベン 7.0 1.0 5.5 2.0 0.05 2.0 3.0 5.0 0.2	原料	配合量(重量%)
1 (a) ## ## ## ak	1) スクワラン 2) ミリスチン酸イソプロピル 3) ベヘニルアルコール 4) セトステアリルアルコール 5) モノステアリン 6) d-α-トコフェロール 7) POE(20) モノステアリン酸ソルピタン 8) キサンタンガム 9) 1、3-ブチレングリコール 10) グリセリン	7.0 1.0 5.5 2.0 0.05 2.0 0.1 2.0 3.0 5.0

〈製法〉原料1~7を秤取し、80~90℃に加温溶解 *た。 し、油相とする。原料8、9を混和し、原料10~13 【0025】実施例3 1%フェルラ酸含有ヘアートニ を加え、80~90℃に加温、撹拌、溶解し、水相とす ック る。撹拌下、油相を水相に添加し、ホモミキサーを用い 20 〈処方〉 て乳化後、撹拌しながら室温まで冷却しクリーム剤を得* 【表4】

原 料	配合量
 フェルラ酸 エタノール (96%) グリセリン (局) パラベン 精製水 	1.0 g 45.0 ml 3.0 g 0.2 g 加えて 100.0 ml

〈製法〉原料1~4を計量し、撹拌・溶解し、精製水を ※ートニック 加えて全量を100mlとし、1%フェルラ酸を含有す <処方〉 るヘアートニックを得た。 【表5】</p>

【0026】実施例4 1%ャーオリザノール含有ヘア※

原料	配合量
 1) γーオリザノール 2) 中鎖脂肪酸トリグリセライド 3) モノオレイン 4) 濃グリセリン 5) エタノール 	1.0 g 7.5 g 3.0 g 2.0 g 加えて 100.0 ml

<製法>原料1~3およびエタノール50m1を秤取し加温溶解した。室温まで冷却した後、原料4を加え、エタノールを添加して100m1とした。

★比較例2 ヘアートニック

<処方>

【表6】

【0027】[比較例2].

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

9

原 料	配合量
1) エタノール (96%)	45.0 ml
2) グリセリン(局)	3.0 g
3) パラベン	0.2 g
4) 精製水	加えて 100.0 ml

<製法>原料1~3を計量し、撹拌・溶解し、精製水を * 軟膏剤 加えて全量を100mlとし、比較試験用へアートニッ 10 <処方> クを得た。 【表7】

【0028】実施例5 0.5% アーオリザノール含有*

原 料	配合量(重量%)
1) γーオリザノール	0.5
2) モノオレイン	2.5
3) 中鎖脂肪酸トリグリセライド	2.5
4) プラスチベース 50W	94.5
	. [

<製法>原料1~3を秤量し、加温撹拌して溶解した 後、原料4を撹拌、研和しながら徐々に加え、十分混練 し全質均等とし、 $0.5\%\gamma$ - オリザノール含有軟膏剤 を得た。

[0029]

【効果】以下に本発明の効果を上述の実施例、比較例によって得られた製剤について、試験例により更に詳述する。

【0030】[試験例1]

試験方法

【0031】実施例1、2および比較例1の3種類の製※30

20※剤につき、40才から56才の、やや皮膚の老化とシワの目立つ健康女性11名をパネラーとして、顔面、首筋の一定の部分を3ケ所決めて、毎日、入浴後就寝前および起床後の1日2回、9週間にわたり塗布を続け、3週間ごとに塗布部分の皮膚の張り、弾力性を周囲の皮膚と下記の評価基準で比べた。なお、本試験は被験者に対してはどの試料がどの成分の製剤かは知らせないブラインド方式で行った。評価基準を表8に、また塗布中の皮膚の変化を表9に示す。

【表8】

効果	評	価 基	準
++	塗布部分の皮膚 シワが目立たな)、弾力性を増した。
+		は周囲に比べ張り 立たなくなった)、弾力性をやや増した。
±	変化ない		

[0032]

★ ★【表9】

1 1

1 1	•			
	効果	塗布後3週間	塗布後6週間	塗布後 9 週間
実施例 1	+ +	0名	1 名	5名
	+	1	6	4
	±	10	4	2
実施例2	+ +	0名	0名	1名
	+	0	1	5
	±	11	10	5
比較例 1	+ +	0名	1名	0名
	+	1	0	2
	±	10	10	9

【0033】[試験例2]

試験方法

【0034】実施例3、4および比較例2の3種類の製 剤につき、40才から52才の頭部皮膚疾患のない健康男性 9名をパネラーとして、前頭部および側頭部の一定の部 分を3ケ所決めて、毎日、入浴後就寝前および起床後の 20 【表10】

*布部分の毛髪の育毛度、発毛度を周囲の毛髪と下記の評 価基準で比べた。なお、本試験は被験者に対してはどの 試料がどの成分の製剤かは知らせないブラインド方式で 行った。評価基準を表10に、また塗布中の毛髪の変化 を表11に示す。

12

1日2回、9週間にわたり塗布を続け、3週間ごとに塗*

効果	評 価 基 準
+ +	塗布部分の毛髪は周囲に比べ増えた、密度を増した。
+	塗布部分の毛髪は周囲に比べやや濃くなった。
±	変化ない

[0035]

※30※【表11】

	効果	塗布後3週間	塗布後 6 週間	塗布後 9 週間
実施例3	+ +	1 名	2名	4名
	+	1	4	3
	±	7	3	2
実施例 4	+ +	0名	0名	1 名
	+	0	4	5
	±	9	5	3
比較例 2	+. +	0名	0名	0名
	+	0	1	0
	±	9	8	9

【0036】以上の実験例および試験例より、本発明に かかるフェルラ酸およびフェルラ酸エステル類を用いた 製剤が、細胞分化促進に関与し、毛髪の育毛・発毛を促★ ★し、皮膚の老化を防止し、シワを目立たなくさせること が証明された。

06/27/2003, EAST Version: 1.04.0000

【手続補正書】

【提出日】平成5年4月27日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】発明の詳細な説明

【補正方法】変更

【補正内容】

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、細胞分化促進剤に関する。具体的には、育毛・発毛、皮膚の老化防止、シワ防止・治療など細胞分化促進を目的とする製剤に関する。 【0002】

【従来の技術】従来、数多くの素材が育毛剤として利用されている。この基本的考え方を分類すると血行促進、細胞賦活、皮脂腺抑制、抗男性ホルモン、殺菌、保湿、栄養補給などである。一方、皮膚の老化防止、シワ防止・治療のためには同様に細胞賦活、保湿、栄養補給の点から対処が図られている。

【0003】これらのうち、細胞分化促進に由来する育毛剤としては、例えばヒト毛包細胞培養系で細胞分化促進作用を有する活性型ピタミンD3等が、またシワ防止治療剤としては、例えばミトコンドリア・エネルギー代謝系賦活作用を有するγーアミノ酪酸等が使用されている。

[0004]

【本発明が解決しようとする問題点】しかしながら上述の如き従来の育毛剤では、脱毛の予防措置にとどまるものが多く、またシワ防止・治療剤でも十分な効果を発揮するものはない。

(l)

【0011】上記一般式(I) において、Rはエステルを 形成しうる基であればいかなる基でもよい。本発明で用 いる最も代表的なフェルラ酸エステルとしては、r-オ リザノールを挙げることができる。r-オリザノール は、カンペステロール(Campesterol)、スティグマステロール(Stignasterol)、 $\beta-$ シトステロール($\beta-$ Sit osterol)などのステロールのフェルラ酸エステルと、シクロアルタノール(Cycloartanol)、シクロアルタノール(Cycloartanol)、シクロアルタノール(24-Methyleneartanol)、シクロブラノール(Cyclob ranol)などのトリテルペンアルコールのフェルラ酸エ

[0005]

【課題を解決するための手段】このような実情に鑑み本発明者らは、単なる脱毛予防や不十分なシワ治療効果にとどまらず、積極的な発毛あるいは皮膚シワ防止・治療効果が期待できる有効成分について、細胞賦活作用の面から長年鋭意検討を重ねてきた。その結果細胞分化促進作用を有するフェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルが所期の目的を達成できることを見出し、本発明を完成した。

【0006】すなわち本発明は、育毛・発毛、皮膚の老 化防止、シワ防止・治療などに有効な細胞分化促進剤を 目的とするものである。

【0007】具体的には、フェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルを含有する細胞分化促進剤、これらを含有することを特徴とする育毛・発毛剤、さらに皮膚の老化防止、シワ防止・治療剤に関するものである。

【0008】さらに詳しくは、フェルラ酸および、またはフェルラ酸エステルを含有し、さらに製薬上、または化粧品用として許容される賦形剤を混合して、液剤、クリーム剤とした、育毛剤、皮膚の老化防止剤、シワ防止・治療剤である。本発明におけるフェルラ酸(I) あるいはフェルラ酸エステル(II)は、製薬、食品、化粧品原料等として入手できる。

【0009】本発明に用いるフェルラ酸およびフェルラ酸エステルは、次に示す化学構造式(I)、(II)でそれぞれ表される。

[0010]

【化1】

(II)

ステルなどの混合物であり、米ふすま、トウモロコシ、 小麦油などから抽出されるものである。このように、組 成の異なる種々のケーオリザノールが存在するが、本発 明においてはいかなるケーオリザノールでも使用するこ とができる。

【0012】アーオリザノール以外のフェルラ酸エステルとしては、例えばRがアルキル基であるエステルを挙げることができる。アルキル基の炭素数は限定されないが、メチル基、エチル基、n-プロピル基、i-プロピル基、n-ブチル基、i-ブチル基、t-ブチル基、アミル基、ヘキシル基などの低級アルキル基でもよい。

【0013】フェルラ酸あるいはフェルラ酸エステルの使用量は、製剤の形態により一概には言えないが、通常0.1~10重量%であり、好ましくは0.5~5 重量%であり、さらに好ましくは0.5~2 重量%である。

【0014】本発明の剤型は限定されないが、一般には外用製剤とすることが望ましく、クリーム、軟膏、ローション、乳液、貼付剤など、所望の形状とすることができる。これら製剤の基剤原料としては、化粧品、医薬部外品、医薬品等に通常使用される各種原料を用いることが可能である。かかる外用剤を製造するには常法により製造することができる。

【0015】たとえば、スクワラン等の油相と高級アルコールを加温して油相とし、別に、フェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルと、グリセリン、パラベン、緩衝剤等を精製水に加温溶解して水相とする。この油相を水相に撹拌しながら添加し、高速乳化機を用いて乳化し、引き続き撹拌しながら室温に冷却してフェルラ酸および/またはフェルラ酸エステルを含有したクリーム剤を得ることができる。

【0016】使用できる基剤原料としては動植物油、鉱物油、エステル油、ワックス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水などの公知の原料が挙げられる。さらに必要に応じ、pH調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防徴剤、着色料、香料などを添加することができる。また、他の育毛作用や美肌作用を有する有効成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤等の成分を配合することもできる。

【0017】本発明による美白外用剤は、化粧品として使用されるほか、育毛、皮膚老化あるいはシワの予防・ 治療を目的とした医薬品としても使用することができる。

[0018]

【作 用】本発明による育毛、皮膚の老化防止、シワ防止・治療剤は、毛根内または上皮の未分化細胞において、この細胞分化を促進し、育毛・発毛を促し、皮膚のシワを防止・改善する。

【0019】本発明に用いられるフェルラ酸、あるいは

フェルラ酸エステルの作用機序は、ヒト正常線維芽細胞 を用いた以下の実験例により、細胞分化促進作用に基づ くことが確認された。

[0020]

【実験例】2%牛胎仔血清 (Fetal calf serum; 以下 FCS と称する)を添加した、Eagles minimum essential med ium (以下 MEMと称する)培地に、さらにフェルラ酸 0.01,0.05,0.025%を添加し、37℃、5%CO2 下5日間、ヒト正常線維芽細胞(SF-TY,JCRB0075)を培養し、3-(4,5-D imethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromi de (以下 MTTと称する)色素およびトffーチミジンの細胞ミトコンドリアへの取り込み量を測定したところ、フェルラ酸 0.01%を添加した培養系での線維芽細胞は、コントロール培養細胞に比べ、細胞蛋白量あたり、 MTT取り込み量で130%、トffーチミジン取り込み量で110%に増加した。同時にこのフェルラ酸添加量は細胞毒性を示さない 濃度であることを確認した。

【0021】一方、実際に細胞賦活系の素材として使われているプラセンタおよびr-rミノ酪酸につき同様の実験を行ったところ、プラセンタについては、培地中への1%添加により MTTのミトコンドリア内取り込みは 15%と上昇し、本実験系の妥当性と、フェルラ酸の活性の増加を確認した。また、r-rミノ酪酸については、培地中へ 0.01 %添加した培養系ではコントロール培養細胞と比べ、 MTT取り込み量に有意な差は認められなかった。

【0022】また、後述のヒト使用試験において、アーオリザノールがフェルラ酸に準じる効果を示したのは、生体の上皮細胞に含まれるエステラーゼにより、アーオリザノールが加水分解を受け、フェルラ酸を遊離するためと考えられる。

[0023]

【実施例】以下に本発明を実施例および比較例を挙げて 具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるもの ではない。

【0024】実施例1 1%フェルラ酸含有クリーム 【0025】

【表1】

<処方>

原料	配合量(重量%)
1) フェルラ酸	1.0
2) スクワラン	10.0
3) ミリスチン酸イソプロピル	7.0
4) ベヘニルアルコール	1.0
5) セトステアリルアルコール	5.5
6) モノステアリン	2.0
1) $d-\alpha-1$	0.05
8) POE(20) モノステアリン酸ソルビタン	2.0
9) キサンタンガム	0.1
10) 1、3-プチレングリコール	2.0 .
11) グリセリン	3.0
12) α-ソルビトール	5.0
13) パラベン	0.2
14) pH調整剤	適量
15) 精製水	加えて100

【0026】<製法>原料2~8を秤取し、80~90℃に加温溶解し、油相とする。原料9、10を混和し、原料11~13、15を加え、80~90℃に加温、撹拌、溶解し、水相とする。水相に原料1、14を加え、撹拌下、油相を水相に添加し、ホモミキサーを用いて乳化後、撹拌しながら室温まで冷却し、フェルラ酸を1%含有するクリーム剤 < 処方 >

を得た。

【0027】実施例2 $1%\gamma$ -オリザノール含有クリーム

[0028]

【表2】

原料	配合量(重量%)
1) ァーオリザノール	1.0
2) スクワラン	10.0
3) ミリスチン酸イソプロピル	7.0
4) ベヘニルアルコール	1.0
5) セトステアリルアルコール	5.5
6) モノステアリン	2.0
7) d-a-トコフェロール	0.05
8) POE (20) モノステアリン酸ソルビタン	2.0
9) キサンタンガム	0.1
10 1、3-ブチレングリコール	2.0
11) グリセリン	3.0
12) d-ソルビトール	5.0
13) パラベン	0.2
14) 精製水	加えて100

【0029】<製法>原料1~8を秤取し、80~90℃に加温溶解し、油相とする。原料9、10を混和し、原料11~14を加え、80~90℃に加温、撹拌、溶解し、水相とする。撹拌下、油相を水相に添加し、ホモミキサーを用いて乳化後、撹拌しながら室温まで冷却し、アーオリザノールを1%含有するクリーム剤を得た。

【0030】実施例3 1%フェルラ酸含有ヘアートニック 【0031】 【表3】

<処方>

原料	配合量
1) フェルラ酸	1.0 g
2) エタノール(96%)	45.0 ml
3) グリセリン(局)	3.0 g
4) パラベン	0 2 g
5) 精製水	加えて100

【0032】<製法>原料 $1\sim4$ を計量し、撹拌・溶解し、精製水を加えて全量を 100mlとし、1%フェルラ酸を含有するへアートニックを得た。

ートニック 【0034】 【表4】

【0033】実施例4 1% r-オリザノール含有へア・ **< 処 方 >**

原料	配合量
1) ァーオリザノール	1.0 g
2) 中鎖脂肪酸トリグリセライド	7.5 g
3) モノオレイン	3.0 g
4)濃グリセリン	2.0 g
5) エタノール	加えて100

【0035】<製法>原料1~3およびエタノール50mlを秤取し加温溶解した。室温まで冷却した後、原料4を加え、エタノールを添加して100mlとした。

【0036】実施例5 0.5%ャーオリザノール含有 **< 処 方 >**

[0037]	
【表5】	

軟膏剤

原料	配合量(重量%)
1) γーオリザノール	0.5
2) モノオレイン	2.5
3)中鎖脂肪酸トリグリセライド	2.5
4) プラスチベース50W	94.5

【0038】<製法>原料1~3を秤量し、加温撹拌して溶解した後、原料4を撹拌、混和しながら徐々に加え、十分混練し全質均等とし、0.5% アーオリザノール含有軟膏剤を得た。

【0039】比較例1 クリーム

[0040]

【表6】

<処方>

原 料	配合量(重量%)
1) スクワラン	10.0
2) ミリスチン酸イソプロピル	7.0
3) ベヘニルアルコール	1.0
4) セトステアリルアルコール	5.5
5) モノステアリン	2.0
6) d-α-トコフェロール	0.05
【 7)POE(20)モノステアリン酸ソルビタン	2.0
8) キサンタンガム	0.1
9) 1、3-ブチレングリコール	2.0
10) グリセリン	3.0
11)	5.0
12) パラベン	0.2
13) 精製水	加えて100

【0041】<製法>原料1~7を秤取し、80~90℃に加温溶解し、油相とする。原料8、9を混和し、原料10~13を加え、80~90℃に加温、撹拌、溶解し、水相とする。撹拌下、油相を水相に添加し、ホモミキサーを用いて乳化後、撹拌しながら室温まで冷却し比較試験に用い

るクリーム剤を得た。 【0042】比較例2 ヘアートニック 【0043】 【表7】

原 料		配	合	1	ŧ
1) エタノー	ル (96%)	4	5.	0	m l
2) グリセリ	ン(局方)		3.	0	g
3) パラベン			0.	2	g

<処方>

4)精製水

【0044】<製法>原料1~3を計量し、撹拌・溶解し、精製水を加えて全量を 100mlとし、比較試験用へアートニックを得た。

[0045]

【発明の効果】以下に本発明の効果を上述の実施例、比較例によって得られた製剤について、試験例により更に詳述する。

【0046】試験例1 皮膚老化・シワに対する臨床効 異

<試験方法>実施例1、2および比較例1の3種類の製剤につき、40才から56才の、やや皮膚の老化とシワの目

立つ健康女性11名をパネラーとして、顔面、首筋の一定の部分を3ケ所決めて、毎日、入浴後就寝前および起床後の1日2回、9週間にわたり塗布を続け、3週間ごとに塗布部分の皮膚の張り、弾力性を周囲の皮膚と下記の評価基準で比べた。なお、本試験は被験者に対してはどの試料がどの成分の製剤かは知らせなパブラインド方式で行った。評価基準を表8に、また塗布中の皮膚の変化を表9に示す。

加えて100

【0047】 【表8】

効果	評	価 基	準
++		は周囲に比べ張り	、弾力性を増した。
	シワが目立たな	くなった。	
+			、弾力性をやや増した。
	シワがあまり目	立たなくなった	
±	変化ない		

【0048】 【表9】

	効果	塗布後3週間	塗布後6週間	塗布後9週間
実施例1	++	0 名	1 名	5 名
	+	1	6	4
	±	1 0	4	2
実施例2	++	0 名.	0 名	1 名
	+	0	1	5
	±	1 1	1 0	5
比較例1	++	0 名	1 名	0 名
	+	1	0	2
	±	1 0	10	9

【0049】試験例2 育毛·発毛効果

<試験方法>実施例3、4および比較例2の3種類の製剤につき、40才から52才の頭部皮膚疾患のない健康男性9名をパネラーとして、前頭部および側頭部の一定の部分を3ケ所決めて、毎日、入浴後就寝前および起床後の1日2回、9週間にわたり塗布を続け、3週間ごとに塗布部分の毛髪の育毛度、発毛度を周囲の毛髪と下記の評

価基準で比べた。なお、本試験は被験者に対してはどの 試料がどの成分の製剤かは知らせないブラインド方式で 行った。評価基準を表10に、また塗布中の毛髪の変化を 表11に示す。

[0050]

【表10】

効果	評 価 基 準
+ +	塗布部分の毛髪は周囲に比べ増えた、密度を増した。
+	塗布部分の毛髪は周囲に比べやや濃くなった。
±	変化ない

【0051】 【表11】

	効果	塗布後 3 週間	塗布後6週間	塗布後 9 週間
実施例3	+ + +:	1 名 1 7	2名 4 3	4名 3 2
実施例4	+ +	0 名	0名	1名
	+	0	4	5
	±	9	5	3
比較例2	+ +	0名	0名	0名
	+	0	l	0
	±	9	8	9

【0052】以上の実験例および試験例より、本発明にかかるフェルラ酸およびフェルラ酸エステル類を用いた 製剤が、細胞分化促進に関与し、毛髪の育毛・発毛を促 し、皮膚の老化を防止し、シワを目立たなくさせることが明らかである。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 K 31/215

(72) 発明者 日比 孝

ADA

埼玉県本庄市南2-6-5

8413-4C

FΙ

(72)発明者 田邊 義雄

埼玉県本庄市東台2-3-9メゾン小暮

201

(72) 発明者 大沢 重光

埼玉県本庄市見福1-10-12